Preparation of aromatic polyaldehydes by hydrolysis of gem-dibromides. Li, Mingwei; Fan, Nengting. Beijing No. 1 Light Ind. Inst., Beijing, Peop. Rep. China. Huaxue Shijie (1985), 26(5), 168-70. Journal written in Chinese. Abstract Translated

Translated Abstract

Arom. polyaldehydes C6H6-n(CHO)n (n = 2,3) were prepd. in good yields by the hydrolysis of corresponding C6H6n(CHBr2)n with fuming H2SO4. The dibromides were obtained by the photobromination of C6H6-n(Me)n in CCl4.

表 1 水溶液电阻数据的对比

电阻值 (①:厘米)		进口同类			
焊剂名称	上海试剂所焊剂	學 剂			
	2.33×10 ⁵	2.38×104			
2.11 省24.2 数 量表限 4.	2.78×10 ⁵	2.15×104			
as 7.i.i.g gj 据	1.52×10 ⁵	2.38×104			
平均值	2.21×10 ⁵	2.30×104			

注: 浏得用时的纯水电阻是 5×105(0厘米)

下用高阻仪测定其电阻值。

2. TRB-8 与进口同类高温焊剂实 测 数 拐 对 比 (见表 1,2)。

从以上各表所列实测数据中可以看出 TRB-3 焊剂的各种技术性能略超过进口同类焊剂的性能。

九、经济效益和社会效益

9 4 SOUR BONK 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1

THE DECLEMENTS OF FURNISHING

TRB-3 高温焊剂由于它的可焊性、电性能以及其它性能都好,使用又方便,另一最大优点是没有腐蚀性,所以深处上海电视调谐器厂的欢迎。不但适用于

Lynn Jillyndallin in ballan (18

三 医肾分裂医量数医医线进行性衰弱性压力

表。2。·TRB-8.与进口同类高温焊剂。 各种性能实测对比。

測定	焊剂名称 项目	上海 以剂 所 TRB-3	进口同类焊剂
可焊性	F (达因)	- 55,6	-55.5
種 🖟	" · E (秒)	0.62	0,63
水溶 绝缘	型(名) 液电阻(A-厘米) 电阻(A) 腐蚀性试验	。 0.02 2.21×10 ⁵ >1×10 ¹¹ 无腐蚀性	0.03 2.30×10 ⁴ 1×10 ¹⁰ 略有腐蚀性

注: 可焊性测试是取 10 根引线的平均值计算。 引线用上海元件二十二厂铅~锡丝 φ=0.66 毫米经高温 老化。

各种电视机的调谐器焊接,也可适用要求高的微电子 工业和军工部门的元器件焊接。TRB-8 焊剂的 试制 成功不但减少了国家进口焊剂的外征支出,而且也为 电子工业提供一种性能优良的高温焊剂。

注: 本高温焊剂已于 1984 年 12 月 5~6 日在上海通过了 技术鉴定。

大一种单分素链螺钉的钢铁 大概经

化作用 化硫锑 建自氯酸钠 医高度 电影说法

偕二溴化物水解制备芳香多醛

借二卤化物在酸、碱催化下水解,是经典的制备芳香醛的好方法,在著名的《Organic Synthesis》这一有机合成专著中,就有近二十篇文章报告借二卤化物水解制备芳香醛。现在,许多试剂、药品、甚至工业品芳香醛的制备,都是使用借卤化物的水解方法。

借二溴化物水解合成芳基多醛。文献中也屡有报道。 Snell 用对二甲苯溴化。水解合成对苯二醛^{CD},Bill 用邻二甲苯溴化、水解合成邻苯二醛^{CD},至今仍不失为有价值的方法。但是,他们的溴化操作在反应物沸点以上的温度下进行,虽有回流冷凝,终因温度过高,溴的损失仍很大,所以溴的用量比计算量要多用 1/6~1/5,并且反应的后期,由于激烈的放热。每加一滴溴都很困难,实验中稍有控制不当,则全部反应物在转瞬之间焦化。

※ 实验说明,如果二甲苯或三甲苯在四氯化碳中的 浓度为 0.2~0.4 M 且投溴量为 计算量的 95~105% 时,就可以得到较高收率和较好纯度的溴化产物。这 类溴化反应得到的偕溴化物可用下面的通式来表示。 C₆H_m(CHBr)_n m+n=6

式中 C₆Hm 代表苯核,对于本文而言,m 是整数 4 或 是整数 3; 前者为邻位、同位及对位的情况,后者仅指 均位的情况。

用下面通式表示的化合物为原料来制取这些**借**溴 化合物:

C₆U_m(CH₃)_n

式中 C_eHin 及 n 的意义同前。方程 1 说明光化溴化反

$$C_6H_m(CH_8)_a + 2nBr_2 \xrightarrow{\hbar\nu} C_6H_m(CHBr_2)_n$$
 (1)

光化溴化反应的产物为苯核上带有两个或三个僧二溴 甲基取代物构成侧链的僧溴化物。

使用四氯化碳为溶剂,稀释了反应物的浓度,由于溶剂的回流,带走溴化产生的大量的反应热,使反应安全,这是本文不同于 Snell 或 Bill 溴化方法的一个特

点。同时,溶剂四氯化碳的回流。降低了反应温度,使之不随反应进程而激烈变化。并使之恒定于溶剂的沸点。由于在温和条件下的反应。避免了溴的损失,使得加溴量可以严格控制。这是本文方法的另一特点。

实验表明,在溶剂中进行时,影响多甲基苯光化溴 化反应的最显著的因素,不是光照的强度,而是加溴的 摩尔比。接近计算量时,反应产物组成分布的变化极 快,因此,溴化操作的加溴在接近计算量时必须加以小 心控制。溴化产物的产率与加溴量的关系见表。1。

表 1 借溴化物得率与加溴量的关系

	(Tab. 1977)				
产加溴百分	300 C	(C.)	1	٠.	· ·
率 (%) 数(%)	90	93	100	195	110
产物		. :*			" %.
-CHBr2	, :1		٠.		14
邻苯二甲四溴	_	82	88	92:	87
CHBr ₂			34°3	\$0.00 \$0.00	
CHBr ₂	1.1			2.3%	200
同苯二甲四溴	28	46	51	53	49
CHBr ₂	69 70 <u>568</u>	041 241	, 100 & 4.5		******* G. Air
CHBr ₂	**	34	\$? .	8,48	
对苯二甲四溴	56	63	67	78	69
CHBr ₂		NA.			- '
CHBr ₂					
均苯三甲六溴	34	41	43	48	45
Br ₂ HC CHBr ₂					

信溴化物用浓硫酸或发烟硫酸水解。本文的例中,同苯二甲四溴和对苯二甲四溴用 95%硫酸水解,而邻苯二甲四溴和均苯三甲六溴用发烟硫酸水解。用浓硫酸水解,遵循一般值二卤化物亲核水解的机理,可以方程 2 表示:

旨

皂

Ź

I):

F

攵

Œ

$$C_0H_m(CHBr_2)_n \frac{H^+}{H_2O}C_0H_m[CH(OH)Br]_n$$

$$\longrightarrow C_0H_m(CHO)_n \qquad (2)$$

而用发烟硫酸水解,其机理迥然不同于方程 2, 它可能 是经过一种复盐⁽³⁾,如下式所示。

$$C_{0}H_{m}\left[\begin{array}{c}CH-\left(-\overset{\bullet}{O}\left\langle \overset{SO_{\frac{n}{2}}}{SO_{3}B_{2}}\right\rangle _{2}\right]_{m}$$

这类复盐与水作用,生成相应的芳香多醛,

在使用液体三氧化硫代替发烟硫酸时,上述复盐可以 分离出来,并可进行光谱分析和元素分析。本文的实 验中使用发烟硫酸为水解试剂,没有分离出借溴化物 与三氧化硫的复盐。但无论是使用三氧化硫或发烟硫 酸为水解试剂,制备芳香多醛都无须分离出复盐,并且 都有较好的得率。

本文的芳基僧與化物和芳香多醛,都易于用核磁 共振光谱予以鉴定,本文报告了它们的红外吸收光谱 和核磁共振光谱。

由于本文所用原料均为石油化工产品,资源丰富,产物芳香多醛用途广泛,本文的方法反应安全、重复性好、易于控制,所以,研究的这些反应在化学合成方面具有明显的实际意义。

实验

第二甲苯、间二甲苯、对二甲苯、均三甲苯和硫酸 为化学纯,溴、四氯化碳、发烟硫酸为分析纯,俱系北京 化工厂出品。

红外光谱用 Perkin-Elmer 599B 型仪测定,核 磁共振用 Varian FT-80A 型仪测定。溶点未校正。 例1 邻苯二甲四溴

1000毫升三口烧瓶,配有回流冷凝器。滴液漏斗和温度计,加入500毫升四级化碳、10.6 克邻二甲苯,加热至回流,在500 瓦紫外光灯照射下滴加67.2克澳,反应可于2~4小时内完成。从反应液中蒸出450毫升四级化碳,残留的蒸馏液转入结晶皿冷却,折出邻苯二甲四溴固体。经三级甲烷重结晶,得38.8克熔点115~116℃的产物,产率92%。红外光谱(KBr)。3044、8008、1490、1233、1156、1134、861、778、767、646、544 cm⁻¹。核磁共振光谱(CDCI₃)。37.60,三重峰,2 H; 37.29,二重峰;2 H; 7.08,单峰,2 H。

操作步骤同例1,10.6克同二甲苯和67.2克溴,得同苯二甲四溴22.4克,熔点 106~107°C,产率53%。 红外光谱(KBr): 3000,1486,1433,1214,1142,936、 696、666、622、568 cm⁻¹。核磁共振光谱 (CDCl₂): a 7.75, 单峰,1 H; a 7:55~7.30,多重峰(AB₂),3 H; 8 6.67,单峰,2 H。

操作步驟同例 1,10.6克对二甲本和 67.2克溴,得对苯二甲四溴 32.9克,熔点 169~170°C,产率 78%。红外光谱(KBr): 3004、1502、1417、1222、1153、1112、1016、843、784、653、637 cm⁻¹。 核磁共振光谱(CDCl₃): 67.57,单峰,4 H; 86.62,单峰,2 H。

u sasawana i Alika

操作步骤同例 1, 反应 可于 4~6 小时内完成,12.0克均三甲苯和101克溴,得均苯三甲六溴.28.0克,熔点 188~190°C,产率 48%。红外光谱(KBr)。3022、1595、1458、1392、1232、1142、950、705、637 cm⁻¹。核磁共振光谱(CDCl₃)。87.75,单峰,8 H; 8 8.67,单峰,3 H。

例 5 邻苯二醛

5.0克研细的邻苯二甲四溴同20毫升20%发烟硫酸在室温下反应1小时,反应液成为棕红色清亮溶液。将反应液倾入80克碎冰,待冰融化。用等体制的三氯甲烷萃取三次。合并萃取液,煮沸并用活性炭脱色,蒸除溶剂,得到粗品邻苯二醛。租品经石抽醚重结晶,得纯品1.0克,熔点55~56°C,产率63%。红外光谱(KBr):2850、2750、1681、1592、1575、1268、1198、858、812、763 cm⁻¹。核磁共振光谱(CDCl₃):310.54,单峰,2 H,88.05~7.94,多重峰,2 H,87.93~7.71,多重峰,2 H。

例6. 间苯二醛

4:22克研细的间苯二甲四溴同:20毫升:95%硫酸在100°C左右反应4小时。反应液在冷却后倾入50克碎冰。 符冰融化后滤出自色固体间苯二醛和品。 根品经乙醇重结晶。 得纯品间苯二醛0.96克。 烙点88~90°C,产率72%。 红外光谱(KBf) 3032;2866,1694、1603;1450;1382;1294,1240,1146,945,798,683,651、424 cm⁻¹。 核磁共振光谱(CDCl_b)。 10:16,单峰,2 H; 3 8:40,单峰,1 H; 3 8:20,二重峰;2 H; 3 7:75,三重峰;1 H。

例7. 对苯二醛

操作步驟同例 6,4.22 克对苯二甲四溴同 20 毫升 95%硫酸,得 1.10 克对苯二醛,熔点 115~116°C,产率 82%。红外光谱(KBr): 2858,1982、1690、1490、1383、1298、1196、813、769 cm⁻¹。核磁共振光谱(CDCl₂): a 10.10,单峰,2 H; a 8.08,单峰,4 H。

例8 均苯三醛

操作步骤同例 5,5.84 克均苯三甲六溴同 30 毫升 20% 发烟硫酸,得 1,30 克均苯三醛,熔点 160~161°C,产率 80%。红外光谱(KBr): 3080,2880,1696、1598,1457,1382,1146,980,895,652 cm⁻¹。核磁共振光谱(DMSO): \$ 10.20,单峰,3 H; \$ 8.70,单峰,3 H。质谱 m/e(70 ev):: 162(M⁺),161(M-1),133(M-CO),105(M-2 CO),77(M-3 CO)。

品等的合理。在**多:考验文品献**多。在新疆的

- [1] Snell, Weissberger, Org. Syn, 20, 92 (1940).
- [2] J. C. Bill and D. S. Tarbell, Org. Syn. (4),807.
- [3] Victor, Mark, Fr. Pat. 2,129,527.

BEST AVAILABLE COPY